発信人 日本国特許庁 (国際調査機関)

出願人代理人			
庄司 隆 様			
あて名 〒 101-0032 東京都千代田区岩本町3丁目2番10号 SN岩本ビル6階	PCT 国際調査機関の見解書 (法施行規則第40条の2) [PCT規則43の2.1]		
	^{発送日} (日. 月. 年) 16.11.2004		
出願人又は代理人 の書類記号 GP04-1023PCT	今後の手続きについては、下記2を参照すること。		
国際出願番号 PCT/JP2004/015122 国際出願日 (日.月.年) 14.	優先日 10.2004 (日.月.年) 14.10.2003		
	Q 1/00, G01N 33/50, G01N 33/15 // 2M 1/00, C12N 5/00		
出願人(氏名又は名称)	フリーサイエンス		
 1. この見解書は次の内容を含む。 ※ 第 I 欄 見解の基礎 第 I 欄 優先権 第 I 欄 新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての見解の不作成 第 IV欄 発明の単一性の欠如 ※ 第 V 欄 P C T 規則43の2.1(a)(i)に規定する新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての見解、それを裏付けるための文献及び説明 第 YI 欄 ある種の引用文献 第 YI 欄 国際出願の不備 第 YI 欄 国際出願に対する意見 2. 今後の手続き 国際予備審査の請求がされた場合は、出願人がこの国際調査機関とは異なる国際予備審査機関を選択し、かつ、その国際予備審査機関が P C T 規則66.1の2(b)の規定に基づいて国際調査機関の見解書を国際予備審査機関の見解書とみなさない旨を国際事務局に通知していた場合を除いて、この見解書は国際予備審査機関の最初の見解書とみなされる。この見解書が上記のように国際予備審査機関の見解書とみなされる場合、様式P C T / I S A / 2 2 0 を送付した日から3月又は優先日から22月のうちいずれか遅く満了する期限が経過するまでに、出願人は国際予備審査機関に、適当な場合は補正書とともに、答弁書を提出することができる。 さらなる選択肢は、様式P C T / I S A / 2 2 0 を参照すること。 			
3. さらなる詳細は、様式PCT/ISA/220の備考を参	照すること。		
見解書を作成した日 28.10.	2004		
日本国特許庁 (ISA/JP) 郵便番号100-8915	特許庁審査官 (権限のある職員) 齊 藤 真 由 美 電話番号 03-3581-1101 内線 3448		

第1欄 見解の基礎		
1. この見解書は、下	記に示す場合を除くほか、国際出願の言語を基礎として作成された。	
□ この見解書は、		
それは国際調査	をのために提出されたPCT規則12.3及び23.1(b)にいう翻訳文の言語である。	
2. この国際出願で開 以下に基づき見解	示されかつ請求の範囲に係る発明に不可欠なヌクレオチド又はアミノ酸配列に関して、 番を作成した。	
a. タイプ	X 配列表	
	配列表に関連するテーブル	
b. フォーマット	X 春面	
	□ コンピュータ読み取り可能な形式	••
c. 提出時期	X 出願時の国際出願に含まれる	
	この国際出願と共にコンピュータ読み取り可能な形式により提出された	
	出額後に、調査のために、この国際調査機関に提出された	
3 さらに、配列 た配列が出願	表又は配列表に関連するテーブルを提出した場合に、出願後に提出した配列若しくは追加して提 時に提出した配列と同一である旨、又は、出願時の開示を超える事項を含まない旨の陳述書の提	出し
あった。		:
4. 補足意見:		
•		
		;

第V欄 新規性、進歩性又は産業上 それを裏付る文献及び説明		てのPCT規則43の2.1(a)(i)に定める見解、	
1. 見解			
新規性(N)	請求の範囲 請求の範囲	1-11	_ 有 _ 無 -
進歩性(IS)	請求の範囲 請求の範囲	1-11	· 有 · 無
産業上の利用可能性(IA)	請求の範囲 請求の範囲 	1-11	. 有

2. 文献及び説明

文献 1: US 6268157 B1 (CHUGAI PHARM. CO. LTD.) 2001.07.31

文献 2: Proc. Natl. Acad. Sci. USA, Vol. 99, No. 23, (2002),

p.14652-14657

文献 3: WO 02/036621 A1 (JENAPHAM. GMBH. & CO. KG.)

2002.05.10

文献 4: WO 02/036621 A1 (WAKENYAKU KK.) 2002.05.16

請求の範囲1-11に係る発明は、国際調査で引用された文献1、2に記載の 発明により進歩性を有しない。

文献1には、トリガータンパク質の一種である核内受容体により引き起こされる作用に受動して生成される指標物質のスクリーニング方法で、1)核内受容体と、該受容体により引き起こされる作用に受動して生成される物質のスクリーニングを所望する標的物質(リガンド候補物質)とを接触させ、該核内受容体による作用を開始させる工程、2)該核内受容体により引き起こされる作用によって変化を受けた物質を特定する工程、を含むスクリーニング方法、そのキット、及び、該物質は標識化することにより検出することが記載されている。

文献 2 には、タンパク質の高効率的製造方法として、無細胞タンパク質合成 方法によるタンパク質の合成方法が記載されている。

文献1記載の発明において、スクリーニング方法の1)の工程で、トリガータンパク質の一種である核内受容体を製造し提供する方法として、高効率的なタンパク質合成方法を適用しようとして、文献2記載の無細胞タンパク質合成方法を適用することは、当業者が容易に想到し得たことと認める。